

Trastuzumab sous-cutané (HERCEPTIN®)

Indications : cancer du sein précoce en adjuvant HER2 positif

Protocole :

- Posologie : 600 mg / administration toutes les 3 semaines (J1 = J22)
- Jour d'administration du traitement en HAD : **à partir C2**

- Prémédication : Selon prescription médicale si nécessaire

Forme pharmaceutique commerciale : solution injectable

Présentation de la chimiothérapie : solution prête à l'emploi.

Conservation et stabilité : au réfrigérateur (2 à 8 °C)

Dénomination	Laboratoire	Stabilité
HERCEPTIN 600 MG SC	ROCHE	A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C), à l'abri de la lumière. Une fois sortie du réfrigérateur, la formulation sous-cutanée de Herceptin doit être administrée dans les 6 heures et doit être conservée à une température ne dépassant pas 30°C.

Modalités d'administration : injection sous-cutanée dans la cuisse en 2 à 5 minutes

- **Ne pas purger l'aiguille** afin de réduire l'incidence des réactions locales
- **Alterner les sites d'injection** (cuisse droite / cuisse gauche) avec au moins 2.5 cm d'écart avec un ancien site d'injection et **jamais à des endroits où la peau est rouge, avec un bleu, sensible ou dure.**
- **Ne pas injecter plus de 0.5 ml à la 1^{ère} minute** pour permettre à la hyaluronidase d'agir.

Effets indésirables graves

Prévenez immédiatement un médecin ou un/une infirmier/ère si vous remarquez un des effets indésirables suivants :

- Troubles cardiaques : Se manifestent par des douleurs thoraciques, des palpitations, une gêne à la marche, un essoufflement et une fatigabilité inhabituelle, des œdèmes des membres inférieurs. Surveillance FEVG régulière
- Evènements pulmonaires : pneumopathie interstitielle, syndrome de détresse respiratoire aiguë, épanchement pleural
- Réaction allergique : Se manifeste par fièvre, frissons, démangeaisons, fatigue, migraine, baisse de tension, essoufflement. Elle peut se manifester pendant la perfusion ou dans les heures qui suivent